

# **Intellectual Property Network**

IPN Home | Search | Order | Shopping Cart | Login | Site Map | Help



# JP2255747A2: ETHYLENE-VINYL ALCOHOL COPOLYMER COMPOSITION AND MULTILAYER STRUCTURE THEREFROM

View Images (1 pages) | View INPADOC only

Country:

JP Japan

Kind:

Inventor(s):

**NEGITAICHI** 

HIROFUJI SATOSHI

Applicant(s):

**KURARAY CO LTD** 

News, Profiles, Stocks and More about this company

Issued/Filed Dates:

Oct. 16, 1990 / March 28, 1989

Application Number:

JP1989000077670

IPC Class:

C08L 23/26; B32B 27/28; C08L 29/02; C08L 77/00;

Abstract:

**Purpose**: To provide the title composition causing no pinhole, crack etc., during its hot drawing, excellent in gas-barrier nature, comprising a specific ethylene- vinyl alcohol copolymer and an m-xylylenediamine group-contg. polyamide resin at specified

proportion.

Constitution: The objective composition comprising (A) 60-95wt.% of an ethylene-vinyl alcohol copolymer 20-60 (pref. 25-50) mol% in ethylene content and pref. ?95% in the saponification degree of the vinyl acetate component and (B) 40-5 (pref. 35-7) wt.% of an m-xylylenediamine group-contg. polyamide resin.

CODYDICATE (C)4000 IDOR Issis

COPYRIGHT: (C)1990, JPO& Japio

Other Abstract Info:

DERABS C90-352874 DERC90-352874

Foreign References:

(No patents reference this one)



Alternative Searches

Patent Number

Boolean Text



Nominate this invention for the Gallery...

\_\_\_\_\_



IBM Technical

# ETHYLENE-VINYL ALCOHOL COPOLYMER COMPOSITION AND MULTILAYEI.. Page 2 of 2

·	<u>by title</u>	<u>by number</u>	Disclosure Bulletin		
	******				
Privacy   Legal   Gallery   IP Pages	Advertising	FAQ   Contac	et Us		

#### 19 日本国特許庁(JP)

#### ① 特許出願公開

# ◎ 公開特許公報(A) 平2-255747

⑤Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成2年(1990)10月16日
C 08 L 23/26 B 32 B 27/28 C 08 L 29/02 77/00	L D M 1 0 2 L G U L Q S	7107—4 J 6762—4 F 6904—4 J 7038—4 J		
		審杏讃求	未請求	請求項の数 6 (全8頁)

**図発明の名称** エチレンーピニルアルコール共重合体組成物および多層構造体

②特 願 平1-77670

**20**出 願 平1(1989)3月28日

⑪出 願 人 株式会社クラレ 岡山県倉敷市酒津1621番地

②代理人 弁理士 本多 堅

#### 明田田

#### 1. 発明の名称

エチレン-ビニルアルコール共重合体組成物および多層構造体

#### 2. 特許請求の範囲

- (1) エチレン含有量 20~60モル%のエチレンービニルアルコール共 重合体 (A)60~95重量%およびメタキシリレンジアミン 基含有ポリアミド樹脂(B)40~5重量%からなるエチレンービニルアルコール共重合体組成物。
- (2) (A)が、エチレン含有量 20~60モル%、ビニルシラン系化合物含有量 0.0001~0.5モル%である請求項1 記載の組成物。
- (3) 請求項1または2記載の組成物からなる暦の少なくとも片面に熱可塑性樹脂腐を有する多層構造は、
- (4) 熱可塑性樹脂が、下式で示される加熱延伸 温度の範囲内で延伸可能なものである請求項3記 載の多層構造体。

X - 10°C ≥ Y ≥ X - 110°C

但し、X は、エチレン - ピニルアルコール共産合体の融点を、また Y は加熱延伸温度℃を示す。

- (5) 多圏構造体が、共押出多層シートからの延伸無成形物である請求項3または4記載の多層構造体。
- (6) 多層構造体が、共射出成形パリソンからの 延伸成形物である精束項3または4記線の多層構 油体

## 3. 発明の詳細な説明

#### A. 産業上の利用分野

本発明は、加熱医伸、特に加熱高速延伸操作時ピンホール、クラツク、局所的偏肉などがなく、しかもガスパリアー性に優れた、エチレンービニルアルコール共産合体(以下EVOHと記す)組成物、およびそれを用いた多層構造体、とくに加熱延伸、さらには加熱高速延伸多層構造体に関す

### B. 従来の技術

EVOHは、今日、食品等の包装用フィルム、 特に酸素、臭気、フレイパー等に対するバリアー 性が必要な食品、保香性を必要とする他の製品では対する使用を目的とする分野において、物質に対するではない。そして、EVOHはポリエチレン、ポリアミド、ポリスチレン等の熱でエステル、ポリアミド、ポリスとレンーの酸でによって、とで代表される各種接着性樹脂層とを接層してなる多層構造体の彩で用いられる。

ところで、各種方法で製造した多層構造体(フィルム、シート、パリソンなど)を容器などに二次加工する場合、特にEVOHの融点以下で延伸成形を行う場合、EVOH層に小さなポイド、クラック、局所的偏肉などが多発し、その結果、成形容器の酸素パリアー性が大巾に悪化し、食品等の容器として使用に耐えない状況にあった。

モこで従来から、加熱延伸時に発生する E V O H 層の ピンホール、クラックなどを防止する目的で、E V O H 層に各種可塑剤の 抵加 (特開昭 53 - 88067、特開昭 59 - 20345)、ポリアミド系 樹脂のプレンド (特開昭 52 - 141785、特開昭 58 - 36412)

スパリアー性容器としての信頼性(バラツキ)が 良好である、すなわち、加無高速延伸成形時、EVOH暦に微少なピンホール、クラツク、運肉などが生じない、EVOHの開発が質要な課題の一つである。

#### C. 発明が解決しようとする課題

本発明は、 E V O H の 優れたガスバリアー性を そこなうことなく、かっ E V O H 多 層 被 層 体 を 容 器 などに二次加工する場合に生じる E V O H 層 の クラツク、ピンホール、 局 所 的 偏 肉 などの 発生を 防止し、 高 ガスバリアー 性 、 及 び 信 額 性 の 高 い ガ スパリアー性 を 育する E V O H 組成 物 、 およ び それを用いた多 層 容器を提供する 6 の である。

#### D. 課題を解決するための手段

前記課題は、エチレン含有量 20~60モル%のEVOH(A)、あるいはとくにエチレン含有量 25~60モル%、ビニルシラン系化合物含有量 0.0001~0.5モル%のEVOH(A)60~95重量%およびメクキシリレン基含有ポリアミド樹脂(B)40~5重量%からなるEVOH組成物を用いる事によって紹

等が検討されてはいるが、いずれの場合も、下記の点で十分満足すべきものではない事が判明した。 すなわち、各種可塑剤の添加系においては、加熱 延伸特性を充分改善する為には、可塑剤をEVO H100重量部に対して、10~20重量部添加する必 要があり、ガスバリアー性の大巾な低下、EVO H暦との層間接着強度の低下などの多くの問題が あり使用に耐えない。

一方、ポリアミド系樹脂の添加系においては、 EVOHとの化学反応性が大きい為か、成形物、 ののがル状物の存在、類音色が比較の少なら、使用に耐えない。また、ゲルな音色が比較の少なられるのかでは、EVOHと ポリアミドを固相溶性が十分でない。為のか、といいの ポリアミドとの相溶性が十分でない。 はいいのはないが、特に、加熱高が はいいのでは、が、からははないが、 がはないが、ないが、 はいでは、が、 はいが、 はいが、

それゆえ、選明性、高ガスパリアー性、及びガ

決される。

本発明者らは、程々の可塑剤、ポリマー等をE VOHにプレンドし、接着性樹脂、熱可變性樹脂 を配してなる各種多間シートを作製し、再加熱、 延伸操作によって、カツブ、ボトルを得、鎮容器 の外租及びガスバリアー性の測定を行った。一般 に、EVOHの二次加工性、たとえば加熱高速延 伸性を改善する方法としては、EVOHにプレン ドする化合物、樹脂の特性が重要であり、加熱高 遠延伸性温度でEVOHにブレンドする化合物、 樹脂が飲化めるいは溶融していることが必須条件 とされていた。しかしながら、紋プレンドする化 台物、樹脂は運常ガスパリアー性が悪く、加熱高 遠延伸性を改善するため、プレンド車を高くする 必要があり、その結果プレンドされたEVOH組 成物自身のガスパリアー性が悪化する問題があっ た。そこで、鋭意検討した結果、驚くべき事にメ タキシリレン基合有ポリアミド樹脂をEVOHに ブレンドしたEVOH組成物は加熱高速延伸性が 改善されるだけでなく、メタキシリレン基含有ポ

リアミド樹脂自身のガスパリアー性が良いためか、 EVOHへのプレンド車を高くしてもプレンドさ れたEVOH組成物自身のガスパリアー性の悪化 はほとんど問題なく、逆に加熱高速延伸性がます ます改善される。しかしながら、故EVOH組成 物層を含む多層構造体を比較的低い温度(100~1 50℃)で加熱高速延伸した場合、ときとして、透 明性、あるいはガスパリアー性が悪化する場合が あった。そこで本発明者らは、さらに検討を重ね た結果、驚くべき事に、EVOHとして、エチレ ン含有量20~80モル%、ピニルシラン系化合物含 有量0.0001~0.5モル%のEVOH(A)を用いた場 合、成形性が良好なだけでなく、透明性、ガスパ リアー性の悪化もほとんどなく、さらに、ガスパ リアー測定値のバラッキが少なく、信頼性の高い、 高ガスパリアー性容器が得られる事を見出し本発 明を完成するにいたった。

本発明において、EVOH(A)とは、エチレン - 酢酸ビニル共富合体けん化物であり、エチレン 含有量20~60モル%、好適には25~50モル%、さ

$$CH_{r} = \begin{matrix} c & c & R^{*} & R$$

$$R^* R^* = C + S_i - (0C - R^*), \dots,$$
 (III)

らに酢酸ビニル成分のケン化度が90%以上、 仔遊には95%以上のものが使用できる。 エチレン含有量20モル%未満では溶融成形性が悪く、 一方60モル%以上では、 ガスパリアー性が不足する。 また、けん化度が90%未満では、 ガスパリアー性および 熱安定性が悪くなる。 また、 E V O H (A)にビニルシラン系化合物が含有する場合は、 その含有量は、 0.0001~0.5モル%、 好適には、 0.005~0.2 モル%である。 シラン系化合物を含有する E V O H はエチレンー酢酸ビニルービニルシラン化合物 共量合体をけん化することによって得られる。

またビニルシラン系化合物の含有量が0.5モル%を越えると、ゲル、ブツなどが多発し無成形容器の外観が悪化するだけでなく、ガスバリアー性の信頼性も低下する。ところで、ビニルシラン系化合物としては、下記(1)、([])および([])で示される化合物が好適である。

$$CH_1 = C - (CH_1)_n - Si - R^*(3.3)$$
 (1)

またはアリル基を育する低級アルキル基、R\*は低 敬アルキル基である。] さらに詳しく述べれば、 R1は炭素数1~5の低級アルキル基、炭素数6~18 のアリル基、または炭素数6~18のアリル基を有 する炭素数1~5の低級アルキル基、R\*は水素原子 または炭素数1~5の低級アルキル基を示し、R\*は 炭素数1~5のアルキル甚または連鎖炭素原子が酸 素もしくは窒素にとって相互に結合された2価の 有機残器を示し、R"は水煮、ハロゲン、炭素数1 ~ 5の 低級アルキル基、炭素数 6~18のアリル基、 または炭素数6~18のアリル基を有する炭素数1~ 5の低級アルキル基を示し、R\*はアルコキシル基 またはアシロキシル蓋(ここでアルコキシル基ま たはアシロキシル甚は酸素もしくは窒果を含有す る置換器を有していていもよい。)、R\*は水素、 ハロゲン、炭素数1~5の低級アルキル基、炭素数 6~18のアリル基、または炭素数6~18のアリル基 を有する炭素数1~5の低級アルキル基を示し、 R\*は炭素数1~5の低級アルキル基を示す。そして、 より具体的な化合物名としては、例えば、ビニル

メトキシシラン、ピニルエトキシシラン、ピニルトリ ( B - メトキシ、エトキシ) シラン、ァーメタクリルオキシブロピルメトキシシランなどが用いられる。 奸選には、ピニルメトキシシラン、ピニルエトキシシランである。

まらに、本発明においてはEVOH(A)として、上記のEVOH以外にDSC別定において、2個以上の吸熱ビークを育し、あるいは/およびシラン含有量が0.0001~0.5モル%、好適には0.005~0.2モル%、含有してなる、エチレン含有量20~60モル%、好適には25~50モル%、けん化度90%以上、好適には25~50モル%、けん化度90%以上、好適には25~50モル%、はしたでするとは、独立した2個以上の吸熱ビークを有するとは、独立した2個以上の吸熱ビークである必要は必ずしもなく、ピークが重なりショルグー状、こぶ状のピークであってもよく、最大ビーク温度と最小ビーク温度との差が5℃以上、好適には7℃以上が効果的である。なお、熱処理などにより、吸熱ビーク温度が移動したり、ビークが発現、消失するようなビー

クは吸熱ビークには相当しない。

また、 飯 E V O H には本 発明の目的が阻容されない 範囲で、 他の 共 単量体 [ 例えば、 プロピレン、ブチレン、 不 粒 和 カ ルボン酸 又 は そ の エ ステル ( く メ タ ) ア ク リ ル 酸 、 ( メ タ ) ア ク リ ル 酸 、 て ア ク リ ル 酸 、 で エ ル ピロ リ ド ン な と り ) と も 出 来 な と り ) と も 出 来 な し い 可 盟 剤 、 熱 安 定 剤 が に 可 盟 剤 、 た な な り ) は た エ チ レ ン ー 酢 自 酸 に こ ル 共 重合体 な ど ) を ブレンド す る こ と も 耐 酸 に ニ ル 共 重合体 な ど ) を ブレンド す る こ と 6 0 度 的 で こ ル 共 重合 体 な ど ) を ブレンド す る こ と 6 0 度 的 は こ ル 共 重合 体 な ど ) を ブレンド す る こ と 6 0 度 度 で め ト イ ン デ ツ ク ス ( M I ) ( 190℃、 2160 度 度 で め ス ル ト イ ン デ ツ ク ス ( M I ) ( 190℃、 2160 度 度 10 a i n . で あ る。

本発明において、メタキシリレン基含有ポリアミドは貼とは、メタキシリレンジアミンと全盤の80%以下のパラキシリレンジンアミンを含む混合キシリレンジアミンと、炭素数が6~10個のα、ωー脂肪族ジカルボン酸とから生成された構成単位

を分子類中に少なくとも10モル%含有した重合体 である。これらの貫合体の例としては、ポリメタ キシリレンアジバミド、ポリメタキシリレンセバ カミド、ポリメタキシリレンスペラミド等のよう な単独重合体、およびメタキシリレン/パラキシ リレンアジパミド共重合体、メタキシリレンノバ ラキシリレンアゼラミド共電合体、などのような 共低合体、ならびにこれらの単独置合体または共 重合体の成分とヘキサメチレンジアミンのような 脂肪族ジアミン、ピペラジンのような脂園式ジア ミン、バラービスー(2ーアミノエチル)ペンゼ ンのような脂肪族ジアミン、テレフタル酸のよう な脂肪族ジカルポン酸、モーカプロラクタムのよ うなラクタム、γーアミノヘブタン酸のようなω - アミノカルポン酸、パラーアミノメチル安息者 酸のような芳香族アミノカルポン酸等とを共置合 ・した共重合体等が挙げられる。上記の共重合体に おいて、パラキシリレンジアミンは全キシリレン ジアミンに対して80%以下であり、好適には、75 名以下である。またキシリレンジアミンと脂肪族

ジカルボン酸とから生成された構成単位は分子値中において少なくとも10モル%以上、評適には、15モル%以上である。また、これらのポリマーにたとえばナイロン6、ナイロン6-6、ナイロン6-12等の重合体、帯電防止剤、滑剤、耐ブロツキング剤、安定剤、染料、固料等を含有してもよい。そして、该メタキシリレン基含有ポリアミド世脂の相対能度(96% 硫酸溶液(1g/100ml)、25℃)は1.0~5dl/g、さらには1.5~4dl/gあることがのぞましい。

また、EVOH(A)へのメタキシリレン基含有性ポリアミド樹脂(B)の添加量に関しては、(A)と(B)の含有量に対し5~40重量%、好趣には7~35重量%未満では成形性の改善効果が十分でなくクラック、ムラが発生しやすい。一方、40重量%こえるとガスパリアー性および透明性が低下し、使用に耐えない。EVOHとメタキシリレン基含有性ポリアミド樹脂とのブレンド組成物の260で、2190g荷電下での溶験粘

性指数(MFI)は1~100g/10min.、好適には、 5~80g/10min.である。

EVOHとメタキシリレン基合有性ポリアミド 樹脂とをプレンドする方法に関しては、特に限定 されるものではないが、EVOHとメタキシリレ ン基合存性ポリアミド樹脂とをドライブレンドし てそのまま使用する、あるいはより好遊にはパン バリーミキサー、単軸又は二軸スクリュー押出し 機などでペレット化、乾燥する方法等がある。ブ レンドが不均一であったり、またプレンドペレッ ト化操作時にゲル、ブツの発生、違入があると加 熱延伸成形時EVOH粗成物層の破れ、クラツク、 ムラが発生する可能性が大きい。従って、ブレン ドペレット化操作時提練度の高い押出機を使用し、 ホッパーロを窒素の存在下にシールし、低温で押 出しする事が望ましい。また、ブレンド、ペレツ ト化する際、他の添加剤(可塑剤、熱安定剤、無 外線吸収剤、酸化防止剤、着色剤、フィラー、他 の樹脂など)を本発明の目的が阻害されない範囲 で使用する事は自由である。特に、ゲル発生防止

対策として、ハイドロタルサイト系化合物、ヒンダードフェノール系、ヒンダードアミン系熱安定剤、高級脂肪族カルボン酸の金属塩(たとえば、ステアリン酸カルシウムなど)の一種または二種以上を0.01~1数量%添加する事は钎道である。

次に、本発明のEVOH組成物を、多層構造体、とくに加熱延伸多層構造体に使用する場合について説明する。本発明のEVOH組成物からなる際の少なくとも片面に積度する熱可塑性樹脂であれば良く、ポリプロピレン系樹脂、ポリスチレン系樹脂、ポリスチレン系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリ塩化ビニル系樹脂、熱可塑性ポリエステル系樹脂などが好適なものとして挙げられる。

#### X - 10°C ≥ Y ≥ X - 110°C

但し、 X は E V O H の 融点を、 また Y は加熱 延伸 温度でを示す。 Y が ( X - 10) でより 高い 場合は、 加熱 延伸成 形 時 E V O H が 軟 化、 融解 する 為、 添 加刺を 加え 無く ても成 形 が 可能 である。 一方、 Y が ( X - 110) でより 低い 場合、 熱 可 塑性 樹 脂 の

ガラス 転移温度 ( f g ) が 整 温 以下 と なる 為 、 成 形 物の 形 状 、 寸法 安定性 が 悪 く 便 用 に 耐 え な い 。

本発明において E V O H 組成物と 数 熱 可 塑性 樹 脂 と を 多 層 化 する た た め に 、 使用 さ れ る 接 替 樹 脂 層 と を 独 箇 に 接 着 する の で あ れ ば 、 特 取 型 限 限 定 を 独 箇 に 接 着 する の で あ れ ば 、 特 及 又 で な 配 値 に 接 着 する の で あ れ ば 、 か 酸 又 イ ン 酸 又 イ ン 酸 な は で み な レ フ イ と 酸 で あ れ ば 、 な 酸 又 イ ン 酸 で は な か か か ポ ヤ レ で に で に で な な と で な で は で ま た は 共 重 合 体 [ ポ リ エ チ レ ン ( 低 本 ア レ で 配 酸 ゼ エ チ レ し 日 P E ) 、 超 低 密 度 ポ リ レ ン 合 体 ア レ ン ー ( よ タ ) ア ク リ ル 酸 エ ス テ ル し 日 ア ア ト し た も の が 、 好 週 に も ち い ら れ る。

本発明のEVOH組成物は、周知の溶験成形法、 圧縮成形法によりフイルム、シート、ボトル、な どの任象の成形品に成形する事が出来るが、 桁 述 したとおり、 数成形物を多層構造体の一層として 使用するとき、 類番な特徴が発揮されるので、以 下この点について説明を加える。

さらに、多層構造体の厚み構成に関しても、特に限定されるものではないが、成形性およびコスト等を考慮した場合、全厚みに対するEVOH組成物層の厚み比率は2~20%程度が舒適である。また、多層構造体の構成としては、EVOH組成物層/接着性樹脂層/無可塑性樹脂層、無可塑性樹脂層/接着性樹脂層/EVOH組成物層、無可

本発明において、加熱延伸多層構造体とは前記したとおり、加熱延伸する事により得られるカップ、ボトルなどの容易あるいはシートが、フイルム状物であり、また加熱とは該多層構造体を加熱延伸に必要な温度に所定の時間放展し、該多層構造体が熱的にほぼ均一になる機に操作す方法であればよく、操業性を考慮して、種々のヒーターで加熱、均一化する方法が好ましい。

加熱操作は、延伸と同時におこなってもよいし、また延伸前に行っても良い。ただし、加熱延伸操

作を行う原反シートは可能な限りシート成形直後(1~3日以内)の物が好ましく、またEVOH組成物層への吸湿(0.2%以下)を防止し、さらに出来るだけ遠く(2℃/sec.以上)シートを昇温する事も重要であり、この条件を外れると、時として、クラック、ムラ、透明性不良、ガスバリアー性のバラッキが増すなどの異常が発現する場合があるので注意が必要である。

また、延伸操作とは、熱的に均一に加熱された 多層構造体をチャック、ブラグ、真空力、圧空力 などにより容器、カップ、ボトル、フィルム状に 均一に成形する操作を意味し、一軸延伸、二二な 伸(同時または逐次)のいずれでも採用できる。 また、延伸倍率、延伸速度は目的に応じて透露 択できるが、本発明において高速延伸とは、延伸 速度が5×10°%/■in.以上の高速で均一に延伸する方法を意味し、必ずしも成形品が配向している 必要はない。

また、本発明において、EVOHの含水率については、EVOH組成物を作る工程、あるいは組

成物を多層構造体に成形する工程においては、EVOHの含水率は0.01~1重量%と可能な限り低いほうが望ましい。一方多層構造体の熱成形においては、EVOH組成物層の含水率は0.001~0.2 重量%と、さらに低いほうが加熱延伸成形性の面で好調である。

このようにして得られた本発明の加熱延伸多層 調造体は、EVOH組成物層にピンホール、クラック、偏肉がみられないので、ガスバリアー性が きわめて良く、バラツキのほとんどない非常に良 好な食品包装用容器、あるいは保香性を要求され る容器などに有効である。

以下、実施例により本発明をさらにが明するが、これによりなんら限定されるものではない。

#### E. 実施例

#### 実施例!

エチレン含有盤 32モル%、トリメトキシビニルシラン含有 置 0.015モル%、 けん化度 99.4%、メルトインデツクス ( M I 190で、2180g荷質) 1.3 g/l0ain.の E V O H (A)80g 盤郎、メタキシリレ

ン居含有ポリアミドとして、ポリメタキシリレンアツバミド(メタキシリレングパラキシリレンが 最比=95/5)20重量 部を、二軸スクリユータイプ、ベント式40 Φ 押出機に入れ、 窒素存在下、
270℃で押出しベレツトを行った。この時、ベレットの M I (190℃、2160g 荷 貫下) は 2.5g/
10ain であった。

接ペレットを用いて3 種 5 暦共押出装置にかけ、
多層シート(ポリスチレン樹脂層/接着性樹脂層
/ E V A L 組成物層/接着性樹脂層/ポリスチレン樹脂層)を作成した。シートの構成は両最外層のポリスチレン樹脂層(出光石化 出光スチロール E T − 61)が800μ、また接着性樹脂層(東ソメルセンM − 5420、マレイン酸変性エチレンー酢酸ビニル共宜合体)が各50μ、さらに中間層(E V O H 組成物層)が50μである。得られたシートを真空圧空熱成形機にかけ(延伸速度9×10°%/ain.)、130℃で成形をおこなった。

得られた成形物はクラック、ムラ、個肉もなく、 外観も良好であった。この容器を20℃-65% RHに 類及し、ガスパリアー性を測定した所(モコン社 製10/50型)、0.5cc.20μ/a\*・24hr・ataと非常 に良好なガスパリアー性を示すだけでなく、20サ ンブル測定した時の測定値のパラツキ(R = 最大 値 - 最少値)が0.1と非常に小さく、信頼性の高 い高ガスパリアー性容器であつた。

表!に示す以外は、実施例!の条件で容器を得た、その結果を表」に示す。

実施例2~5、および比較例1~4

以下余白

#### 表 1

	L	祖 成		(b)		多層構成・原反シート					A	成 形:	S & 0 1	\$ 1E
	EV	0 H(A)	\$478F(B)	(A) + (B)	組成物	及外層	接着層	EVOH.	接着層	最内层	94	粗	ガスバリ	
	エチレン	ピニル	烙柄粗成	<u>(B)</u>	M I	425 μ	50 μ	50 μ	50 μ	125 μ	クラツク	85 g		R=
	含有量	シラン		(8) + (8)	8/			!			۵ ۶		' '	最大 - 最少
	モル%	モル%	(B)	重量%	loain								cc. 20µ/e	
実施例	32	0.015	組成物!	20	2.4	PSI	Adl	組成物	Adl	PSI	なし	ti L	0.5	
2	45	0.015	组成物 1	20	7.8	PSI	Adl	超成物	Adl	PSI	ti L	なし		0.1
3	32		組成物!	20	1.3	PSI	Adi	組成物	Adl	PSI	tt L	多少数り	2.5	0,2
4	32	0.015	組成物:	20	1,3	PS2	Adl	組成物	Adl	PS 2	なし		0.6	0.2
5	32	0.015	组成物 2	30	1.3	PSI	Adl	組成物	A d I	PSI	-	なし	0.5	0.1
6	32	0.015	组成物)	. 20	2.4	PP	A d 2	組成物	Ad 2	PP	なしなし	なしなし	0.7	0.2

•															
- 1	比收例 1	32	1						_						
- 1	~~,,	, ,,	-	1 —	_	1 1.3	PSI	Adl	EVOH	Ad1	PSI	クラツク	t: 1.	194	25.0
- 1	9		1	40-04-0		i .	l	Į.						12.4	43.0
Ł		32	0.0	組成物3	20	0.6	PSI	Adl	組成物	Adi	PSI	א א	あり		
						·	<u> </u>					7 70	A40 '7	2.9	13.6

PSI 出 光 石 化 出光スチロール ET-6l (高耐新学性ポリスチレン)

PS2 旭 ダ ウ スタイロン 69l (透明性ポリスチレン)

PP 三 菱 油 化 ノーブレン EX-6 (透明性ランダムポリプロピレン)

Adl 東洋ソーダ メルセン M~5420 (無水マレイン酸変性エチレン-酢酸ビニル共富合体)

Ad2 三井石油化学 アドマーQF-500 (編水マレイン酸変性ポリプロピレン) 組成物 ! ポリメタキシリレンアジパミド(メタキシリレン/パラキシリレン重量比=95/5)

組成物 2 組成物 1 にポリエチレングリコール2.5重量%共重合した樹脂

組成物3 6~66ポリアミド

## F. 発明の効果

本発明は、 加熱延伸、 特に加熱高速延伸操作時ピンホール、 クラツク、 ムラ、 局所的偏肉などがなく、しかも ガスパリアー 性およびその 信頼性に優れた、 E V O H 樹脂組成物、 およびそれを用いた加熱延伸多層構造体を提供することにある。

特許出願人 株式会社 ク ラ レ 代 理 人 弁 理 士 本 多 緊